State in the state of the state

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-087510

(43) Date of publication of application: 31.03.1997

(51)Int.CI.

C08L 71/00 C08L 65/00 G01N 27/406 H01G 9/028 H01M 6/18 H01M 8/02 H01M 10/40

(21) Application number: **07-268064**

(71) Applicant: JAPAN SYNTHETIC RUBBER CO

LTD

(22) Date of filing:

22.09.1995

(72)Inventor:

BESSHO KEIICHI TERAMOTO TOSHIO ISHIKAWA KATSUHIRO

(54) PROTON-CONDUCTIVE POLYMERIC SOLID ELECTROLYTE

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a proton-conductive polymeric solid electrolyte which has high proton conductivity over a wide temp. range, possesses excellent adhesion to a substrate and an electrode, is not brittle and has excellent strength.

SOLUTION: This proton-conductive polymeric solid electrolyte is composed mainly of: a polymer prepd. by introducing a sulfonic or phosphoric group into a polymer having in its molecule an arom. ring or nitrogen-contg. ring structure and capable of withstanding a temperature of 250°C or above; and at least one polymer selected from the group consisting of a polymer having a proton conductivity of not less than 10-5(s/cm) at a relative humidity of 50%, a polymer having a water absorption of not less than 1%, and a polymer having a glass transition temp. of 0°C or below.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

13.11.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Searching r A_J rage 2 of 2

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平9-87510

(43)公開日 平成9年(1997)3月31日

(51) Int.CL.		徽则配号	庁内整理部号	PΙ						技術表示管所
COSL	71/00	LPZ		CO.	8 L	71/00		LP	Z	
	65/00	LNY				65/00		LN	¥	
G01N	27/406			H 0	1 M	6/18			E	
H01G	9/028					8/02			P	
H01M	6/18					10/40			В	
			審査部才	未請求	節求	項の数1	FD	(全 8	頁)	最終頁に続く
(21)出顧番号	}	特顧平7-268064	-	(71)	出顧人	000004	1178			
				ŀ		日本台	成ゴム	株式会社	Ł	
(22)出顧日		平成7年(1995)9	月22日			東京都	中央区	築地27	[月11]	器24号
				(72)	発明者	別所	啓一			
						東京都	中央区	集地27	[日]]	番24号 日本合
						成ゴム	株式会	社内		
				(72)	発明者	守本	俊夫			
						東京書	中央区	築地27	目別	番24号 日本合
						成ゴム	株式会	社内		
			•	(72)	発明者	1 石川	克広			
						東京書	中央区	築地 2 7	「日11	器24号 日本合
						成ゴム	株式会	社内		
				(74)	代理人	弁理士	: 白井	常路		

(54) 【発明の名称】 プロトン伝導性高分子固体電解質

(57)【要約】

【課題】 広範囲の温度領域にわたって高いプロトン伝導性を有し、基板、電極に対して密着性に優れ 腕くなく強度においても優れているプロトン伝導性高分子固体電解質を提供すること。

【解決手段】 (A) 分子内に芳香族環または含窒素環構造を有し、かつ耐熱温度が250℃以上である重合体にスルホン酸益またはリン酸基を導入した重合体。ならびに(B) (イ) 相対湿度50%において10°(s/cm)以上のプロトン伝導性を示す重合体。(ロ) 1%以上の吸水率を示す重合体および(ハ)0℃以下のガラス転移温度を示す重合体の群から選ばれた少なくとも1種の重合体を主成分とする。プロトン伝導性高分子固体電解質。

(2)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) 分子内に芳香族環または含窒素環構造を有し、かつ耐熱温度が250℃以上である重合体にスルホン酸基またはリン酸基を導入した重合体。なら75℃

(B) (イ) 相対程度50%において10つ(s/cm)以上のプロトン伝導性を示す宣合体、(ロ)1%以上の吸水率を示す宣合体および(ハ)0℃以下のガラス転移温度を示す重合体の群から選ばれた少なくとも1程の重合体を主成分とする。プロトン伝導性高分子固体電 10解質。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の店する技術分野】本発明は、一次電池用電解質、二次電池用電解質、燃料電池用電解質、表示素子、各種センサー、信号伝達媒体、固体コンデンサー、イオン交換膜などに利用可能なプロトン伝導性高分子固体電解質に関する。

[0002]

【従来の技術】電解質は、通常、(水)溶液で用いられ 20 ることが多い。しかし、近年、これを固体系で代用しようとする機運が高まってきている。その第1の理由としては、例えば上記電気・電子材料に応用する場合のプロセシングの容易さであり、第2の理由としては、短薄軽少・大電力化への移行である。従来、プロトン伝導性材料としては、無機物からなるもの、有機物からなるもの、の両方が知られている。無機物の例としては、例えば水和化合物であるリン酸ウラニルが挙げられるが、これら無機化合物は界面での接触が充分でなく、導電膜を基板あるいは電極上に形成するには問題が多い。 30

【0003】一方、有機化合物の例としては、いわゆる 陽イオン交換樹脂に属するポリマー、例えばポリスチレンスルホン酸、ポリビニルスルホン酸、パーフルオロスルホン酸ポリマー、パーフルオロカルボン酸ポリマー、耐熱性高分子にスルホン酸益やリン酸益を導入したポリマー(Polymer preprints, Japan Vol. 42, No. 3, p735~p736(1994)、Polymer preprints, Japan Vol. 42, No. 3, p730(1993)】などの有機系ポリマーが挙げられる。

【0004】これら有機系ポリマーは、溶媒に可溶であるため、これらポリマー溶液をキャスティングすることにより、基板あるいは電極上に容易にフィルムを形成できる。しかしながら、これら有機系ポリマーは、プロトン伝導性がまだ充分でないことに加え、高温(100℃付近)でプロトン伝導性のが低下してしまうこと。あるいは無板もしくは電極との密着性が充分満足のいくものとはいえず、上記電気電子材料などに応用するには種々

問題がある。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、従来の技術 的課題を背景になされたもので、広範囲の温度領域にわ たって高いプロトン伝導性を有し、基板、電極に対して 密着性に優れるプロトン伝導性高分子固体電解質を提供 することにある。

2

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、(A)分子内 に芳香族環または含窒素環構造を有し、かつ耐熱温度が 250℃以上である重合体にスルホン酸基またはリン酸 基を導入した重合体、ならびに

(B) (イ) 相対湿度50%において10°(s/cm) 以上のプロトン伝導性を示す宣合体、(ロ)1%以上の吸水率を示す宣合体および(ハ)0℃以下のガラス転移温度を示す重合体の群から選ばれた少なくとも1種の重合体を主成分とする。プロトン伝導性高分子固体電解質を提供するものである。

[0007]

【発明の実施の形態】本発明のプロトン伝導性高分子固体電解質を構成する宣合体のうち、(A)成分の前駆体として使用できる宣合体は、分子内に芳香族環めるいは含窒素環構造を有し、かつ耐熱温度が250℃以上である重合体である。ここでいう耐熱温度とは、TG-DTA法により測定したTG曲線の第1重量減少温度(熱量量損失開始温度)のことである。この耐熱温度が250℃未満では、例えば燃料電池など比較的高温で使用する用途に応用する場合に、ポリマーの熱劣化などにより、長期信頼性に問題が生ずる恐れがあり好ましくない。

【0008】(A) 成分の前駆体として使用できる宣合体としては、例えば芳香族ポリアミド、芳香族ポリアミド、芳香族ポリアミド・芳香族ポリエーテルイミド、芳香族ポリエーテルケトン、芳香族ポリカーボネート・芳香族ポリサルホン・ボリフェニレンス・カー・芳香族ポリキナゾリンジオン、ポリフェニレンスルフィド・芳香族ポリキナゾリンジオン、ポリベンズイミダゾール・ポリインドフェナジンなどが挙げられる。この中で特に好ましくは、下記(化1)、(化2)および(化3)で表される重合体である。

0 [0009]

(1b1)

[12]

【0010】(A)成分の前駆体の重合度(n)は特に制限はないが、通常、10~10,000であり、10未満では機械的強度が劣り問題となり、一方10、000を超えると溶剤への溶解性が悪くなるため、キャスティングなどの成形性に問題が生じる場合がある。

【0011】(A) 成分は、上記前駆体に富法によりスルホン酸基あるいはリン酸基を導入することにより得ることができる。スルホン酸基を導入する方法としては、例えば側鎖型ポリパラフェニレン誘導体(PPBP)やポリエーテルエーテルケトン(PEEK)などの芳香族環を有する宣合体を、無水硫酸、発煙硫酸、クロルスルホン酸、硫酸、亜硫酸水素ナトリウムなどの公知のスルホン化剤を用いて、公知の条件でスルホン化することができる【Polymer preprints、Japan Vol. 42, No. 3, p730(1993):Polymer preprints, Japa*

【0012】すなわち、このスルホン化の反応条件としては、上記(A)成分の前駆体である重合体を、無溶剤下、あるいは溶剤存在下で、上記スルホン化剤と反応させる。溶剤としては、例えばnーヘキサンなどの炭化水素溶剤、テトラヒドロフラン、ジオキサンなどのエーテル系溶剤、ジメチルアセトアミド、ジメチルホルムアミドのようなアミド系溶剤、ジメチルスルホキシドなどが挙げられる。反応温度は特に制限はないが、通常、−50~200℃、好ましくは−10~100℃である。また、反応時間は、通常、0.5~1.000時間、好ましくは1~200時間である。なお、重合体を、フィルム状に成形したのち、フィルムをそのままスルホン化してもよい。

【0013】また、スルホン酸基を導入する方法としては、ボリベンズイミダゾールなどの含窒素環構造を有する重合体を、例えば水素化リチウムなどを用いて脱水素化したのち、1、3ープロパンスルトンのような環状硫酸エステルをを用いてこの重合体中の2級アミンに反応させてアルキルスルホン化して得ることもできる〔Polymer preprints,Japan Vol・43,No.3,p735(1994)〕。この反応式は、次の(化4)のとおりである。

【0014】 【化4】

【0015】すなわち、とのスルホン酸基導入の反応条件としては、例えば上記重合体を、無溶剤下、あるいは溶剤存在下で、水素化リチウムを $20\sim120$ でで、 $0.5\sim5$ 時間反応させ、次いでプロバンスルトンを $-10\sim80$ での温度で、数時間反応させてスルホン酸基を導入することなどが挙げられる。

【0016】一方、リン酸益を導入する方法としては、 ポリベンズイミダゾールなどの含窒素環構造を有する量 合体を、例えば水素化リチウムなどを用いて脱水素化し たのち、2-クロルエチルリン酸のようなハロゲンとリ ン酸益を有するアルキル化合物を用いて、この重合体中 50 の2級アミンと反応させてアルキルリン酸化して得るこ とができる。この反応式は、次の(化5)のとおりであ * [0017] る。 * [化5]

【0018】すなわち、このリン酸差導入の反応条件としては、例えば上記溶剤に溶解した水素化リチウムとの反応生成物と、2-クロロエチルリン酸のアルキルアミン塩とを、-30~100℃で、数時間撹拌させることなどが挙げられる。

【0019】とのようにして得られるスルホン酸差導入 宣合体あるいはリン酸差導入宣合体中のスルホン酸差量 あるいはリン酸差量は、重合体を構成する1ユニットに 対して、通常、0.05~3個、好ましくは0.3~ 1.0個である。0.05個未満では、プロトン伝導性 が上がらず、一方3個を超えると、差板、電極との密着 性が悪くなる。

【0020】次に、本発明の(B)成分のうち。(イ)相対湿度50%において10つ(S/cm)以上のプロトン伝導性を示す重合体としては、ポリエチレンオキシド、エチレンオキシド/プロピレンオキシド共重合体、ポリエチレンイミン、ポリピニルアルコール、パーフルオロスルホン酸ポリマーなどが挙げられる。この(イ)プロトン伝導性を示す重合体を用いると、キャリア一密度は低下するが、移動度が向上するため、得られる電解質は、高いプロトン伝導性を示すことができる。

【0021】また、(B) 成分のうち、(ロ) 1%以上の吸水率を示す重合体とは、JIS-K6911に基づ 40いて測定した値で、1%以上の吸水率を有するか、あるいは水に溶解する宣合体を意味する。このような(ロ) 宣合体としては、例えばポリプロピレンオキシド、ポリテトラメチレングリコール、プロピレンオキシド/ブチレンオキシド共重合体、ポリオキシアルキレンモノ(メタ)アクリレート(共)重合体などのポリエーテル系宣合体、スチレンスルホン酸系(共)重合体、ビニルスルホン酸系(共)重合体などのスルホン酸系(共)宣合体、メタクリル酸系(共)宣合体などのカルボン酸含有ポリマー、(メタ)アクリルア 50

ミド (共) 宣合体、アルキル (メタ) アクリルアミド (共) 宣合体などのアミド系ポリマー、ポリアリルアミンなどのアミノ基含有ポリマー、脂肪族ポリアミドなどが挙げられる。この(ロ) 重合体を用いると、高分子固体電解質中の水分量を適量含有させることができ、そのためプロトン伝導性が向上する。

【0022】さらに、(B) 成分のうち、(ハ) 0で以下のガラス転移温度を示す重合体としては、シリコンゴムなどのシロキサン結合を有する宣合体、ブチルアクリレート、エトキシエチルアクリレートなどのアクリルモノマーを(共)重合したポリアクリル樹脂、ポリブタジエン、ポリイソブレン、ポリイソブチレン、ポリテトラフルオロエチレンなどが挙げられる。この(ハ)重合体を用いると、高分子固体電解質が柔らかくなるため、プロトンの動きやすさが増し、その結果としてプロトン伝導性が向上する。

【0023】(B) 成分としては、上記(イ)~(ハ)から選ばれる少なくとも1種以上の重合体が使用される。好ましい(B) 成分としては、ポリエチレンオキシド、ポリエチレンイミン、ポリビニルアルコールが挙げられる。

【0024】(A) 成分と(B) 成分の宣量割合は、通常、95/5~5/95、好ましくは90/10~20/80、さらに好ましくは80/20~30/70である。(A) 成分の割合が95宣量%を超えると、充分なプロトン伝導性が得られないとともに、基板、電極への密着性が悪くなる。一方。(A) 成分の割合が5重量%未満では、充分なプロトン伝導性が得られない。

【0025】本発明のプロトン伝導性高分子固体電解質には、(A)成分、(B)成分以外に硫酸、リン酸などの無機酸、カルボン酸を含む有機酸、適量の水などを併用しても良い。

【0026】本発明のプロトン伝導性高分子固体電解質

を調製するには、例えば(A)~(B)成分を共通溶剤に溶解してプレンドしたのち、キャスティングによりフィルム状に成形する方法、両成分をプレンドしたのち、圧力をかけて成形するなどの方法が挙げられる。ここで、共通溶剤としては、ジメチルアセトアミド、ジメチルホルムアミドなどのアミド系溶剤。ジメチルスルホキシドなどが挙げられる。

[0027]

【実施例】以下、実施例を挙げ本発明をさらに具体的に 説明するが、本発明は以下の実施例に限定されるもので 10 はない。なお、実施例中、%および部は、特に断らない 限り重置基準である。また、実施例中の各種の測定項目 は、下記のようにして求めた。

【0028】プロトン伝導性の測定

100%相対温度下に置かれた直径13mmのフィルム 状試料を、白金電極に挟み、密閉セルに封入し、インピーダンスアナライザー(HYP4192A)を用いて、 周波数5~13MHz、印加電圧12mV、温度20 ℃、50℃、100℃にてセルのインピーダンスの絶対 値と位相角を測定した。得られたデータは、コンピュータを用いて発振レベル12mVにて複素インピーダンス 測定を行い、プロトン伝導率を算出した。

【0029】密若性

100%相対温度下に置かれた直径13mmのフィルム 試料を白金電極に挟み、密閉セルに封入し、インビーダンスアナライザー(HYP4192A)を用いて、周波 数5~13MHz、印加電圧12mV、温度50℃で界面の接触抵抗をColeーColeブロットにより求めた。界面の接触抵抗が小さいほど、電極との密着性が優れている。後述する(A)成分であるS-1ポリマーの 30界面接触抵抗を基準として(比較例1)、各プロトン伝導性高分子固体電解質の界面接触抵抗を測定し、基準値の1/5以下の場合を密着性が良好、1/2を超える場合を不良とした。

【0030】参考例1

[0031]

[化6]

[0032]参考例2

上記(化2)で示される重合体25.6 g および遠硫酸250 g を、内容積1リットルの三口フラスコに入れ溶解し、室温で48時間撹拌を行った。生成物から沈澱精製により溶媒と未反応硫酸を除去したのち、真空乾燥して目的とするスルホン化物を得た。構造解析の結果、生成物は、(化7)に示される物質で、スルホン酸基は構成ユニット1個あたり().8個であった。この生成物を、S-2と称する。

[0033]

[化7]

[0034]参考例3

内容債1リットルの3つ口フラスコに、上記(化3)で示される章合体を38.4gおよびジメチルアセトアミド700ccを加え、85℃で撹拌溶解した。その後、水素化リチウムを7.7g加え、85℃で2時間撹拌した。これに、1、3一プロバンスルトン12.2gを加え、室温で2時間撹拌した。ポリマー溶液をメタノールで沈砂精製し、溶媒、未反応低分子を除去した。構造解析の結果、生成物は(化8)に示される物質で、プロビルスルホン酸益は構成ユニット1個あたり0.65個であった。この生成物を、S-3と称する。

[0035]

[148]

【0036】参考例4

2-クロルエチルリン酸10gを、室温でジメチルアセトアミド20ccに溶解したのち、トリエチルアミン7.7gを加え室温で2時間撹拌した(溶液Aと称する)。内容積300mlの3つ□フラスコに上記(化3)で示される重合体を4g入れ、ジメチルアセトアミド80ccを加え、85℃で撹拌溶解した。その後、水素化リチウムを0.8g加え、85℃で2時間撹拌した。これに、上記溶液Aを加え、室温で2時間撹拌した。ボリマー溶液をメタノールで洗砂精製し、溶媒、未反応低分子を除去した。 構造解析の結果、生成物は(化9)に示される物質で、エチルリン酸益は構成ユニット1個あたり0.65個であった。この生成物を.P-450と称する。

10

***10**

[0 0 3 7]
[(tb9]

N

PO (OH):

PO (OH):

【0038】実施例1~8. 比較例1~5 上記参考例で得られた生成物 ((A)成分)および * (B) 成分を任意の割合で溶媒に溶解したのち、キャスティングにより白金上にフィルムを作成した。各フィルムのプロトン伝導性の測定結果および白金とフィルムとの密着性を表1~3に示す。本発明のプロトン伝導性高分子固体電解質は、広い温度範囲にわたって高いプロトン伝導性を示し、かつ白金などの基板、電極に対して良好な密着性を有することが分かる。

【0039】 【表1】

	(A)成分 建頌	(B)成分 種類	(A)/(B) 重昼比	(C)	プロトン 伝導率 (S/cn)	密着性
贵馅例1	S-1	ポリオキ シエチレ ン	70/30	20 50 100	3×10 ⁻² 4×10 ⁻² 5×10 ⁻²	良舒
臭热例2	S-2	sp	70/30	20 50 100	4×10 ⁻¹ 3×10 ⁻² 5×10 ⁻²	良好
夷位例3	S-3	q	70/30	20 50 100	4×10°² 5×10°² 3×10°²	良好
突拉例 4	P-4	ß	70/30	20 50 100	2×10 ⁻² 1×10 ⁻² 1×10 ⁻²	良好
类位例 5	S-3	ポリエチ レンイミ ン	70/30	20 50 100	4×10 ⁻² 4×10 ⁻² 4×10 ⁻²	良好

[0040]

【表2】

特開平9-87510

12

11

	(A)成分 程質	(B)成分 翻類	(A)/(B) 重盘比	例定温度 (℃)	プロトン 伝導率 (S/co)	密着性
类均例 6	P-4	ポリエチ レンイミ ン	70/30	20 50 100	1×10 ⁻² 9×10 ⁻² 9×10 ⁻³	良舒
笑控例 7	S-3	ポリビニ ルアルコ ール	70/30	20 50 100	3×10 ⁻² 4×10 ⁻² 3×10 ⁻²	良好
类均例 8	P-4	q	70/30	20 50 100	1×10°² 1×10°² 9×10°°	良好

[0041]

* *【表3】

	(A)成分 種類	(B)成分 種類	(A)/(B) 重盘比	例定過度	プロトン 伝導率 (S/cn)	在君性
比較例1	S-1	~	100/0	20 50 100	8×10 ⁻³ 1×10 ⁻² 1×10 ⁻²	不良
比較例2	S-2	-	100/0	20 50 100	9×10 ⁻³ 1×10 ⁻³ 1×10 ⁻²	不良
比較例3	S-3	_	100/0	20 50 100	9×10 ⁻¹ 1×10 ⁻¹ 5×10 ⁻¹	不良
比較例4	P-4	-	100/0	20 50 100	9×10 ⁻⁴ 9×10 ⁻⁴ 8×10 ⁻⁴	不良
比較例 5	-	ポリオ キ シエチレ ン	0/100	20 50 100	1×10 ⁻⁴ 2×10 ⁻⁴ 2×10 ⁻⁴	不良

[0042]

【発明の効果】本発明のプロトン伝導性高分子固体電解質は、広い温度範囲にわたって高いプロントン伝導性を有し、かつ基板、電極に対する密若性が優れ、除くなく強度において優れている。従って、一次電池用電解質、

二次電池用電解質、燃料電池用電解質、表示素子、各種センサー、信号伝達媒体、固体コンデンサー、イオン交換膜などに利用可能であり、この工業的意義は極めて大である。

(8)

特開平9-87510

フロントページの続き

(51)Int.Cl.* 識別記号 庁内整理番号 FΙ 技術表示箇所 H 0 1 M 8/02 G 0 1 N 27/58 Z H 0 1 G 9/02 10/40 3 3 1 G